Date of Dispatch: February 7, 2006

NOTICE OF REJECTION

Patent Application No.: 2002-027171

Cited Documents:

1. JP Laid-Open Patent/Utility Publication No:2002-309074

1703-0155

整理番号 P01-03320 発送番号 044948

免送日 平成18年 2月 7日

拒絶理由通知書

特許出願の番号

特願2002-027171

起案日

平成18年 2月 1日 森川 聡

特許庁審査官

9268 4J00 (外 3名) 様

特許出願人代理人

長谷川 芳樹(外 3名)

適用条文

第29条の2、第36条

この出願は、次の理由によって拒絶をすべきものである。これについて意見が あれば、この通知書の発送の日から60日以内に意見書を提出して下さい。

理 由

理由1:この出願の下記の請求項に係る発明は、その出願の日前の特許出願であって、その出願後に出願公告又は出願公開がされた下記の特許出願の顧客に最初に添付された明細書又は図面に記載された発明と同一であり、しかも、この出願の発明者がその出願前の特許出願に係る上記の発明をした者と同一ではなく、またこの出願の時において、その出願人が上記特許出願の出願人と同一でもないので、特許法第29条の2の規定により、特許を受けることができない。

記 (引用文献等については引用文献等一覧参照)

- ·請求項1~3及び5
- ·引用文献等1
- ・備考

引用文献等1として示される出願の出願当初の明細書(以下、「先願明細書」という。)には、乳酸系樹脂に、有機オニウムイオンで処理された層状珪酸塩、アルキレンビス脂肪酸アミド等の疎水性ワックスが配合されている組成物が記載されている(【請求項1】、【請求項4】、段落【0018】及び【0019】)から、請求項1~3及び5に係る発明は、先願明細書に記載された発明と同一のものである。

引 用 文 献 等 一 覧 1.特願2001-114023号(特開2002-309074号公報)

理由2:この出願は、特許請求の範囲の記載が下記の点で、特許法第36条第6項第2号に規定する要件を満たしていない。

12

請求項1に配載されている「低分子化合物」の分子量が特定されない。 よって、請求項1に係る発明は明確でない。

この拒絶理由通知書中で指摘した請求項以外の請求項に係る発明については、 現時点では、拒絶の理由を発見しない。拒絶の理由が新たに発見された場合には 拒絶の理由が通知される。

先行技術文献調査結果の記録

・調査した分野 IPC C08L 67/04

この先行技術文献調査結果の記録は拒絶理由を構成するものではありません。

この拒絶理由通知の内容に関するお問い合わせ、または面接のご希望がございましたら下記までご連絡下さい。

2006年 2月15日 18時16分

特許審查第三部 高分子 森川 聡 TEL. 03(3581)1101 内線3456

FAX. 03 (3501) 0698

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-309074

(43) Date of publication of application: 23.10.2002

(51)Int.CI.

COSL 67/04 CO8J 5/00 CO8K 3/00 (COSL 67/04 COSL 67:02

(21)Application number: 2001-114023

(71)Applicant: MITSUBISHI PLASTICS IND LTD

(22)Date of filing:

12.04.2001

(72)Inventor: TAKAGI JUN

NAMAZUE TOSHIYA

(54) RESIN COMPOSITION, MOLDED PRODUCT AND METHOD FOR MANUFACTURING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a molded product simultaneously having excellent heat resistance, impact resistance and hygrothermal durability almost without deteriorating biodegradability characteristic to a lactic acid resin.

SOLUTION: The molded product contains a composition consisting of 50-95 mass% of a lactic acid resin whose mass ratio of L-lactic acid to D-lactic acid is 100:0 to 90:10, or 0:100 to 10:90, and 5-50 mass% of an aliphatic polyester resin having a glass transition temperature (Tg) of \leq 0° C, and a hydrolysis preventing agent in an amount of 0.1-10 pts.wt. based on 100 pts.wt. of the composition, as the main components.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

14.02.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3514736

[Date of registration]

23.01.2004

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公閱番号 特開2002-309074 (P2002-309074A)

(43)公開日 平成14年10月23日(2002.10.23)

滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂

株式会社長浜工場内

弁理士 大島 由美子

(51) Int.CL7	微別配号	ΡI	テーマコート*(参考)				
C08L 67/0	4 ZBP	C08L 67/04	ZBP	4F071			
C08J 5/0		C08J 5/00	CFD	4J002			
C08K 3/0		C08K 3/00					
// (COSL 67/		COSL 67/04		: :			
67:0		67: 02					
	**************************************	农福未 农福查客	請求項の数 6	OL (全10頁)			
(21) 出願番号	特度2001-114023(P2001-114023)	(11) 11 10 1	、000006172 三秦樹脂株式会社				
(22) 出質日	平成13年4月12日(2001.4.12)	東京都千代田区丸の内2丁目5番2号					
(22) HERCH		(72)発明者 高木 潤					
	•	批賀県長	浜市三ツ矢町 5	番8号 三菱樹脂			
		#十二十	尼近十坦内				

(72)発明者 耸江 俊也

(74)代理人 100107939

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 樹脂組成物、成形体およびその製造方法

(57) 【要約】

【課題】乳酸系樹脂が本来有している生分解性をほとん ど損なうことなく、優れた耐熱性、耐衝撃性、湿熱耐久 性を同時に具備した成形体を提供すること。

【解決手段】成形体は、L一乳酸とD一乳酸との質量比が100:0~90:10、または0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~50質量%からなる組成物、および該組成物100質量部に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成分とする。

(2)

.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 L-乳酸とD-乳酸との質量比が10 0:0~90:10、または0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度 (Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~5 0質量%からなる組成物、および該組成物100質量部に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成分とすることを特徴とする成形体。

【請求項2】前配脂肪族ポリエステルの融点が65~9 9℃であることを特徴とする請求項1に配載の成形体。 10 【請求項3】 前記乳酸系樹脂の相対結晶化度が50~ 100%であることを特徴とする請求項1または2に配載の成形体。

【請求項4】 前記加水分解防止剤が、表面処理無機フィラー、層状珪酸塩、疎水性ワックス、疎水性可塑剤、オレフィン系樹脂およびカルボジイミド化合物からなる群から選ばれる少なくとも一つであることを特徴とする 請求項1から3のいずれか一項に記載の成形体。

【請求項5】 L一乳酸とD一乳酸との質量比が10 0:0~90:10、または0:100~10:90で 20 ある乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度 (Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~5 0質量%からなる組成物、および該組成物100質量部 に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成 分とすることを特徴とする樹脂組成物。

【請求項6】 L-乳酸とD-乳酸との質量比が10 0:0~90:10、または0:100~10:90で ある乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度 (Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~5 0質量%からなる組成物、および該組成物100質量部 に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成 分とする組成物を用いて、射出成形、プロー成形、シート熟成形またはプレス成形のいずれかの方法で成形され て形成されたことを特徴とする成形体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、乳酸系樹脂の樹脂 組成物、成形体およびその製造方法に関するものであ る。

[0002]

【従来の技術】従来のプラスチックは自然環境中で長期にわたって安定であり、自然環境中に投棄された場合、自然の景観や野生動植物の生活環境を損ない、また、土中に埋設処理された場合でも、嵩比重が小さいため廃棄物埋め立て用地の短命化を促進する等の問題が指摘されていた。近年においては、環境保護の観点からプラスチック製品が投棄された場合でも最終的には分解・消失して自然環境に悪影響を及ぼさないことが求められ始めている。生分解性プラスチックは、土壌中や水中で、加水分解や生分解により、徐々に崩壊・分解が進行し、最終50

的には微生物の作用により無害な分解物となることが知 られている。実用化され始めている生分解性プラステッ クとしては、脂肪族ポリエステル、変性ポリビニルアル コール (PVA)、セルロースエステル化合物、デンプ ン変性体、およびこれらのプレンド体等がある。これら の生分解性プラスチックはそれぞれ固有の特徴を有し、 それに応じた用途展開が考えられるが、特に脂肪族ポリ エステルの一つである乳酸系樹脂は、他の生分解性ブラ スチックと比較して、透明性、剛性、耐熱性、加工性等 に優れていることから、硬質ポリ塩化ビニル(PV C)、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート(P ET) の代替材料として注目されている。ところが、乳 酸系樹脂の射出成形等による成形体は、剛性には優れて いるが、耐熱性、耐衝撃性および湿熱耐久性に乏しく、 食品容器や家電製品の筐体として使用できるものではな かった。乳酸系樹脂のこれらの欠点を改良するために数 多くの研究がなされてきた。例えば、特表平4-504 731号公報、特表平6-504799号公報、特開平 4-220456号公報、特開平8-193165号公 報、特開平10-87976号公報等には、主に結晶化 を促進するなどにより成形体の耐熱性や耐衝撃性を改良 することが記載されている。しかしながら、**まだ、**耐熱 性、耐衝撃性に並ぶ、乳酸系樹脂成形体の大きな欠点で ある湿熱耐久性を改良することができていない。そのた め、例えば、真夏に駐車された車中や、赤道付近を通過 する貨物船のコンテナ中に放置された場合に、樹脂が分 子量低下を起こして、成形体に問題が生じることがあ る。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】すなわち、本発明は上記問題点を解決すべくなされたものであり、本発明の目的は、乳酸系樹脂が本来有している生分解性をほとんど損なうことなく、優れた耐熱性、耐衝撃性、湿熱耐久性を同時に具備した乳酸系樹脂の成形体およびその製造方法を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このような現状に鑑み、鋭意検討を重ねた結果、本発明を完成させるに至った。すなわち本発明の成形体は、L一乳酸との質量比が100:0~90:10、または0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が0℃以下の脂肪にポリエステル樹脂を5~50質量%からなる組成物、および該組成物100質量部に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成分とすることを特徴とする。ここで、前配脂肪族ポリエステルの融点は65~99℃であることができる。また、前配乳酸系樹脂の相対結晶化度は50~100%であることができる。また、前配乳酸系樹脂の相対結晶化度は50~100%であることができる。また、前配乳酸系樹脂の相対結晶に、表面処理無機フィラー、層状建酸塩、疎水性ワックス、疎水性可塑剤、オレフィン系樹脂

およびカルボジイミド化合物からなる群から選ばれる少 なくとも一つであることができる。本発明の樹脂組成物 は、L-乳酸とD-乳酸との質量比が100:0~9 0:10、または0:100~10:90である乳酸系 樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が O℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~50質量%か らなる組成物、および該組成物100質量部に対して、 0. 1~10質量部の加水分解防止剤を主成分とするこ とを特徴とする。本発明の成形体の製造方法は、L一乳 酸とD-乳酸との質量比が100:0~90:10、ま 10 たは0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~ 95質量%と、ガラス転移温度(Tg)がO℃以下の脂 肪族ポリエステル樹脂を5~50質量%からなる組成 物、および該組成物100質量部に対して、0.1~1 0 質量部の加水分解防止剤を主成分とする樹脂組成物を 用いて、射出成形、ブロー成形、シート熱成形またはブ レス成形のいずれかの方法で成形されて形成されたこと を特徴とする。ここで、成形体を形成する際に用いられ る金型の温度は61~84℃であることが好ましい。 [0005]

【発明の詳細な説明】以下本発明を詳細に説明する。本発明の成形体は、L一乳酸とD一乳酸との質量比が100:0~90:10、または0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~50質量%からなる組成物、および該組成物100質量部に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成分とする。

【0006】本発明において使用される乳酸系樹脂と は、横造単位がレー乳酸であるポリ(レー乳酸)、構造 30 単位がD一乳酸であるポリ(D一乳酸)、構造単位がL --乳酸及びD--乳酸である、ポリ(DL--乳酸)やこれ らの混合体をいう。乳酸系樹脂の構成としてはD一乳 酸: L-乳酸=100:0~90:10の範囲または 0:100~10:90の範囲であることが必要であ り、D-乳酸: L-乳酸=100:0~94:6の範囲 または0:100~6:94の範囲であることが好まし い。また、D一乳酸とL一乳酸の構成割合が異なる2種 類以上の乳酸系樹脂をプレンドすることも可能である。 D-乳酸とL-乳酸との比が100:0~90:10ま 40 たは0:100~10:90の範囲外であると、所望す る耐熱性が得にくい。なお、D-乳酸のみ又はL-乳酸 のみの乳酸系樹脂は結晶性樹脂となり、融点が高く、耐 熱性、機械的物性に優れる傾向にある。

【0007】乳酸系樹脂の重合方法としては、縮合重合法、開環重合法等公知の方法を採用することができる。例えば、縮合重合法では、L一乳酸またはD一乳酸、あるいはこれらの混合物等を直接脱水縮合重合して任意の組成を有する乳酸系樹脂を得ることができる。また、開環重合法(ラクチド法)では、乳酸の環状2量体である 50

ラクチドを、必要に応じて重合調節剤等を用いながら、 適当な触媒を使用して乳酸系樹脂を得ることができる。 なお、ラクチドには、Lー乳酸の2量体であるLーラク チド、Dー乳酸の2量体であるDーラクチド、Dー乳酸 とLー乳酸の2量体であるDLーラクチドがあり、これ らを必要に応じて混合し、重合することによって任意の 組成、結晶性を有するポリ乳酸を得ることができる。

【0008】本発明においては、αーヒドロキシカルボ ン酸等の他のヒドロキシカルポン酸単位との共重合体で あっても、脂肪族ジオール/脂肪族ジカルボン酸との共 重合体であってもよい。乳酸系樹脂に共重合される他の ヒドロキシカルポン酸単位としては、乳酸の光学異性体 (L-乳酸に対してはD-乳酸、D-乳酸に対してはL -乳酸)、グリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒ ドロキシ酪酸、2ーヒドロキシーn-酪酸、2ーヒドロ キシー3. 3ージメチル酪酸、2ーヒドロキシー3ーメ チル酪酸、2ーメチル乳酸、2ーヒドロキシカプロン酸 等の2官能脂肪族ヒドロキシカルポン酸やカプロラクト ン、ブチロラクトン、パレロラクトン等のラクトン類が 挙げられる。乳酸系樹脂に共重合される上配脂肪族ジオ ールとしては、エチレングリコール、1、4ープタンジ オール、1、4ーシクロヘキサンジメタノール等が挙げ られる。また、上記脂肪族ジカルボン酸としては、コハ ク酸、アジピン酸、スペリン酸、セパシン酸およびドデ カン二酸等が挙げられる。

【0009】本発明においては、耐熱性を向上させるなどの必要に応じて、乳酸系樹脂の少量共重合成分として、テレフタル酸のような非脂肪族ジカルボン酸及び/又はピスフェノールAのエチレンオキサイド付加物のような非脂肪族ジオールを用いてもよい。さらにまた、分子量増大を目的として少量の鎮延長剤、例えば、ジイソシアネート化合物、エボキシ化合物、酸無水物などを使用することもできる。

【0010】本発明において使用される乳酸系樹脂は、 重量平均分子量が5万~40万であることが好ましく、 より好ましくは10万~25万である。分子量が5万より小さいと機械物性や耐熱性等の実用物性が発現されない場合があり、分子量が40万より大きいと溶融粘度が 高すぎて成形加工性に劣る場合がある。

【0011】本発明においては、乳酸系樹脂にガラス転移温度(Tg)が0℃以下、より好ましくは-20℃以下である脂肪族ポリエステル樹脂を混合することにより、成形体に優れた耐衝撃性を付与することができる。脂肪族ポリエステル樹脂のガラス転移温度(Tg)が0℃を越えると、耐衝撃性の改良効果が乏しくなる。

【0012】かかる脂肪族ポリエステル樹脂は、乳酸系樹脂を除く脂肪族ポリエステル樹脂であり、例えば、脂肪族ジオールと脂肪族ジカルポン酸を縮合して得られる脂肪族ポリエステル、環状ラクトン類を閉環重合した脂肪族ポリエステル、合成系脂肪族ポリエステル等が挙げ

られる。脂肪族ジオールと脂肪族ジカルポン酸を縮合し て得られる脂肪族ポリエステルは、脂肪族ジオールであ るエチレングリコール、1、4ープタンジオールおよび 1、4-シクロヘキサンジメタノール等と、脂肪族ジカ ルポン酸であるコハク酸、アジピン酸、スペリン酸、セ パシン酸およびドデカン二酸等の中から、それぞれ1種 類以上選んで縮合重合して得られる。また、必要に応じ てイソシアネート化合物等でジャンプアップして所望の ポリマーを得ることができる。環状ラクトン類を開環重 合した脂肪族ポリエステルとしては、環状モノマーであ 10 るεーカプロラクトン、δーパレロラクトン、βーメチ ルーδーパレロラクトン等が代表的に挙げられ、これら から1種類以上選ばれて重合される。合成系脂肪族ポリ エステルとしては、環状酸無水物とオキシラン類、例え ば、無水コハク酸とエチレンオキサイド、プロピレンオ キサイド等との共重合体等が挙げられる。

【0013】本発明に用いられるガラス転移温度(Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂は、融点が65~99℃であることが好ましい。融点が65℃より低いと、成形時に成形体が金型に粘着して離型がうまくい20かず、成形体を取り出すことができなくなることがあり、または乳酸系樹脂そのものの耐熱性は発現できても、例えば60℃の高温雰囲気中で脂肪族ポリエステル成分が溶出してしまい、表面外観が損なわれたり、変形を生じたりすることがある。また、融点が99℃より高いと、脂肪族ポリエステル自身が脆くなる傾向にあるので成形体の耐衝撃性を改良することが難しくなることがある。

【0014】本発明においては、L一乳酸とD一乳酸との重量比が100:0~90:10、または0:100 30~10:90である乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が0℃以下の脂肪族系ポリエステル樹脂を5~50質量%の割合で混合することが重要である。乳酸系樹脂がかかる範囲を下回ると、成形体の剛性が低下し、外圧でつぶれたり、傷が付きやすくなったりし、さらには、耐熱性や湿熱耐久性が損なわれる。また、乳酸系樹脂の割合がかかる範囲を上回ると、実用的な耐衝撃性が発現できない。

【0015】本発明においては、乳酸系樹脂と脂肪族ポリエステル樹脂からなる組成物100質量部に対して、加水分解防止剤を0.1~10質量部の範囲内で添加することが必要である。本発明においては加水分解防止剤として、表面処理無機フィラー、層状珪酸塩、疎水性ワックス、疎水性可塑剤、オレフィン系樹脂およびカルボジイミド化合物からなる群のうち少なくとも一種類が選ばれる。

【0016】本発明において表面処理無機フィラーとは、シリカ、タルク、カオリン、クレー、アルミナ、非 膨潤性マイカ、炭酸カルシウム、硫酸カルシウム、炭酸マグネシウム、珪藻土、アスペスト、ガラス繊維、金属 50

粉等に対し、その表面の疎水性を高めるために、高級脂 肪酸、高級脂肪酸塩、高級脂肪酸アミド、高級脂肪酸工 ステル、高級脂肪アルコール、高級脂肪アルコールエス テル、有機シランカップリング剤、有機チタンカップリ ング剤等で表面処理したものを指す。無機フィラーに表 面処理が施されていないと、成形体の湿熱耐久性を改良 することが困難であるばかりでなく、湿熱耐久性を低下 させることもある。成形体の湿熱耐久性を高めるために は、高級脂肪酸や高級脂肪アルコールおよびそれらの誘 淳体等の合計炭素数が12以上のものを用いて表面処理 を施すことが好ましい。また、有機シランカップリング 剤や有機チタンカップリング剤としては、アルキル基ま たはフェニル基を含有するものが好ましく用いられる。 【0017】本発明に用いられる層状珪酸塩は、アルミ ニウム、マグネシウム、リチウム等から選ばれる元素を 含む8面体シートの上下に珪酸4面体シートが重なって 1枚の板状結晶層を形成している2:1型の構造を持 ち、その板状結晶層の層間に交換性陽イオンを有してい るものが好んで選択される。その1枚の板状結晶層の大 きさは、通常幅O. 05~O. 5 μm、厚さ6~15オ ングストロームである。また、その交換性隔イオンのカ チオン交換容量はO. 2~3meq/gのものが挙げら れ、好ましくはカチオン交換容量が0.8~1.5me a/gのものである。本発明に好ましく用いられる層状 珪酸塩の具体例としては、モンモリロナイト、パイデラ イト、ノントロナイト、サポナイト、ヘクトライト、ソ -コナイト等のスメクタイト系粘土鉱物、パーミキュラ イト、ハロイサイト、カネマイト、ケニヤイト、燐酸ジ ルコニウム、燐酸チタニウム等の各種粘土鉱物、Li型 フッ素テニオライト、Na型フッ素テニオライト、Na 型四珪素フッ素マイカ、Li型四珪素フッ素マイカ等の 膨潤性マイカ等が挙げられ、天然のものでも合成された ものでもよい。これらの中でもモンモリロナイト、ヘク トライト等のスメクタイト系粘土鉱物やN a 型四珪素フ ッ素マイカ、Li型フッ素テニオライト等の膨潤性合成 マイカが好ましい。

【0018】本発明においては、層間に存在する交換性 陽イオンが有機オニウムイオンで交換された層状珪酸塩 であることが好ましい。有機オニウムイオンとしては、アンモニウムイオンやホスホニウムイオン、スルホニウムイオン等が挙げられる。これらの中ではアンモニウムイオンが好ましく、特にアンモニウムイオンが好ましく、特にアンモニウムイオンが好ましく、特にアンモニウムイオンが好ましく、特にアンモニウムイオンとしては、1級アンモニウム、4級アンモニウムのいずれでもよい。1級アンモニウム、オクタデシルアンモニウム、オレイルアンモニウム、ベンジルアンモニウム等が挙げられる。2級アンモニウムイオンとしては、メデルドデシルアンモニウム、メチルオクタデシルアンモニウム、メチルオクタデシルアンモニウム、メチルオクタデシルアンモニウム等が挙

げられる。3級アンモニウムイオンとしては、ジメテル ドデシルアンモニウム、ジメチルオクタデシルアンモニ ウム等が挙げられる。4級アンモニウムイオンとして は、ベンジルトリメチルアンモニウム、ベンジルトリエ チルアンモニウム、ベンジルトリブチルアンモニウム、 ベンジルジメチルドデシルアンモニウム、ベンジルジメ チルオクタデシルアンモニウムなどのベンジルトリアル キルアンモニウムイオン、トリオクチルメチルアンモニ ウム、トリメチルオクチルアンモニウム、トリメチルド デシルアンモニウム、トリメチルオクタデシルアンモニ 10 ウム等のアルキルトリメチルアンモニウムイオン、ジメ チルジオクチルアンモニウム、ジメチルジドデシルアン モニウム、ジメチルジオクタデシルアンモニウム等のジ メチルジアルキルアンモニウムイオンなどが挙げられ る。また、これらの他にもアニリン、ヮーフェニレンジ アミン、αーナフチルアミン、ヮーアミノジメチルアニ リン、ペンジジン、ピリジン、ピペリジン、6ーアミノ カプロン酸、11-アミノウンデカン酸、12-アミノ ドデカン酸などから誘導されるアンモニウムイオン等も 挙げられる。これらのアンモニウムイオンの中でも、ト 20 リオクテルメチルアンモニウム、トリメチルオクタデシ ルアンモニウム、ペンジルジメチルドデシルアンモニウ ム、ペンジルジメチルオクタデシルアンモニウム、オク タデシルアンモニウム、12-アミノドデカン酸から誘 導されるアンモニウム等が好んで用いらる。

【0019】疎水性ワックスとしては、1)流動パラフ ィン、天然パラフィン、合成パラフィン、マイクロクリ スタリンワックス、ポリエチレンワックス、フルオロカ ーポンワックス等の炭化水素系ワックス、2)高級脂肪 酸、オキシ脂肪酸等の脂肪酸系ワックス、3)脂肪族ア(30 ミド、アルキレンピス脂肪酸アミド等の脂肪族アミド系 ワックス、4)脂肪酸低級アルコールエステル、脂肪酸 多価アルコールエステルワックス、脂肪酸ポリグリコー ルエステル等のエステル系ワックス、5)脂肪アルコー ル、多価アルコール、ポリグリセロール等のアルコール 系ワックス、6) 金属石鹸、および、7) これらの混合 系が挙げられる。ここで、1)炭化水素系ワックスとし ては、流動パラフィン、マイクロクリスタリンワックス が、2)脂肪酸系ワックスとしては、ステアリン酸、ラ ウリン酸が、3) 脂肪族アミド系ワックスとしては、ス 40 テアリン酸アミド、パルミチン酸アミド、オレイン酸ア ミド、エルカ酸アミド、メチレンピスステアリロアミ ド、エチレンピスステアリロアミドが、4) エステル系 ワックスとしては、ブチルステアレート、硬化ひまし 油、エチレングリコールモノステアレートが、5) アル コール系ワックスとしては、セチルアルコール、ステア リルアルコールが、6)金属石鹸としては、ステアリン 酸アルミ、ステアリン酸カルシウムが、効果およびコス ト面で好適に用いられる。

【0020】疎水性可塑剤としては、下記(1)~

- (8) に示される化合物から少なくとも1種類選ばれる ことが好ましい。
- (1) H5 C3 (OH) 3-n (OOCCH3) n 但し、 O<n ≦3これは、グリセリンのモノー、 またはジー、またはトリアセテートであり、これらの混 合物でも構わないが、nは3に近い方が好ましい。
- (2) グリセリンアルキレート (アルキル基は炭素数2~20、水酸基の残基があってもよい) であり、例えば、グリセリントリプロピオネート、グリセリントリブチレートである。
- (3) エチレングリコールアルキレート (アルキル基は 炭素数 1~20、水酸基の残基があってもよい) であ り、例えば、エチレングリコールジアセテートである。 (4) エチレン繰り返し単位が5以下のポリエチレング
- リコールアルキレート (アルキル基は炭素数 1 ~ 2 O、水酸基の残基があってもよい) であり、例えば、ジェチレングリコールモノアセテート、ジエチレングリコールジアセテートである。
- (5) 脂肪族モノカルボン酸アルキルエステル (アルキル基は炭素数 1~20) であり、例えば、ステアリン酸ブチルである。
- (6) 脂肪族ジカルボン酸アルキルエステル(アルキル 基は炭素数1~20、カルボキシル基の残基があっても よい)であり、例えば、ジ(2-エチルヘキシル)アジペート、ジ(2-エチルヘキシル)アゼレートである。
- (7) 脂肪族トリカルボン酸アルキルエステル (アルキル基は炭素数1~20、カルボキシル基の残基があってもよい) であり、例えば、クエン酸トリメチルエステルである。
- (8) 重量平均分子量2万以下の低分子量脂肪族ポリエステルであり、例えば、コハク酸とエチレングリコール /プロピレングリコール縮合体 (大日本インキ(株) よりポリサイザーの商品名で販売されている)である。
- (9) 天然油脂およびそれらの誘導体であり、例えば、 大豆油、エポキシ化大豆油、ひまし油、桐油、なたね油 である。

【〇〇21】オレフィン系樹脂としては、ポリエチレン、ポリプロピレンを中心に、それらの誘導体、共度合体を広く用いることができる。例えば、LDPE(低密度ポリエチレン)、LLDPE(直鎖状低密度ポリエチレン)、VLDPE(超低密度ポリエチレン)、EVOH(エチレン計酸ピニル共重合体)、EVOH(エチレン ピニルアルコール共重合体)、メタロセン系 樹脂、PP(ポリプロピレン)、IO(アイオノマー):、EAA(エチレンアクリル酸共重合体)、EMA(エチレンメチルメタクリレート共重合体)、EMA(エチレンメチルメタクリレート共重合体)、EEA(エチレンメチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンメチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンメチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンメチルアクリレート共重合体)、日間を対象である。乳酸系樹脂との分散性を考慮すると、ホモポリマーよりも、EVAやIO等の少量の極性官能基

(6)

を持った樹脂が好ましい。

【0022】カルボジイミド化合物としては、分子内に 少なくともひとつのカルボジイミド基を有する化合物が 挙げられる。これらのカルボジイミド化合物は、脂肪 族、脂環族、芳香族のいずれかでもよい。例えば、ポリ (4, 4' ージフェニルメタンカルボジイミド)、ポリ (pーフェニレンカルボジイミド)、ポリ (トリルカルボジイミド)、ポリ (シイソプロピルフェニレンカルボジイミド)、ポリ (メチルージイソプロピルフェニレンカルボ ジイミド)、ポリ (トリイソプロピルフェニレンカルボ ジイミド) 等が挙げられる。カルボジイミド化合物は、単独又は2種以上組み合わせて用いられる。

【0023】加水分解防止剤(C)の添加量が、乳酸系 樹脂(A)と脂肪族ポリエステル樹脂(B)の合計量1 00質量部に対し、0.1質量部を下回ると、湿熱耐久 性が発現せず、10質量部を上回ると、成形体の加工性 や物性が低下する等の不具合が生ずる。表面処理無機フィラーや層状珪酸化合物やオレフィン系樹脂の過剰添加 は、耐衝撃性の低下や外観不良を惹起し、一方、疎水性 ワックス、疎水性可塑剤、カルポジイミド化合物の過剰 添加は、粘度の低下に伴う成形加工性低下、機械強度の 低下、成形体表面へのブリード、べたつきを引き起こ す。

【0024】また、本発明の効果を損なわない範囲で、 熱安定剤、抗酸化剤、UV吸収剤、光安定剤、顔料、着 色剤、滑剤、核剤等の添加剤を処方することができる。 【0025】次に、成形体を製造する方法について説明 する。本発明において成形法は、射出成形、プロー成 形、シート熱成形、プレス成形等より選ばれる。ただ し、本発明においては乳酸系樹脂の相対結晶化度を50 ~100%の範囲内にすることが好ましい。乳酸系樹脂 の相対結晶化度が50%より低いと、成形体の耐熱性や 湿熱耐久性が発現しにくい。したがって本発明において は、樹脂組成、樹脂温度、金型温度、冷却条件等を調整 して(特に金型温度)、乳酸系樹脂の相対結晶化度をか かる範囲とすることが好ましい。本発明において相対結 晶化度とは、下配式により求められる。

【数1】相対結晶化度(%)=(△Hm−△Hc). /△ Hm×100

Δ H m : 乳酸系樹脂の融解熱量

ΔΗ c:乳酸系樹脂の結晶化熱量

相対結晶化度は、乳酸系樹脂のDL比や、樹脂組成物の種類、核剤の添加等により変化するが、一般に冷却速度が遅いほど相対結晶化度は大きくなる。本発明においては、相対結晶化度と成形性のパランスをとるために、いずれの成形法においても、金型温度を61~84℃にすることが好ましい。金型の温度が61℃未満では、結晶化速度が遅く所望の相対結晶化度を得るのに時間がかかり過ぎ、84℃より高いと、結晶化速度は速いが、成形 50

体の金型への粘着が起こりやすく、成形サイクルが上がらなかったり、金型からの取り出し時に成形体が変形することがある。金型への接触時間は、1~1000秒、好ましくは10~100秒の範囲で調整される。なお、結晶化速度を上げるためには、タルク、シリカ、ライスワックス、フタル酸エステル等の核剤を添加することが効果的であるが、上述したいずれの加水分解防止剤も少なからず結晶化核剤としての効果も有する。したがって、加水分解防止剤の種類や添加量によっては、金型温度がもっと低くても、相対結晶化度が所定の範囲に入ることがある。

【0026】本発明の成形体は上記した成形法のいずれかの方法により形成することができ、例えば、射出成形においては、本発明に係る樹脂組成物を溶融軟化させて、金型に充填して所定の成形サイクルで成形体を形成することができ、押出成形においては、本発明に係る樹脂組成物を例えばTダイ押出機等に投入して成形することができる。また、真空成形においては、例えば押しし成形により形成されたフィルムやシートを予備成形体とし、これを加熱、軟化させた後、真空成形機を用い、金型内で真空成形することができる。それぞれの成形法において、使用される装置および一般的な加工条件は、特に限定されるものではない。

【0027】具体的には、乳酸系樹脂と脂肪族ポリエステル樹脂と加水分解防止剤とを直接混ぜ合わせ、押出機を用いて成形する方法、予め混練能力を有する押出機で均質コンパウンドした後、例えばコンパウンドペレットを形成し、これを用いて成形する方法、あるいはコンパウンドペレットからシートを形成し、これを用いて成形する方法等が挙げられる。

[0028]

【実施例】以下に実施例を用いて本発明を具体的に説明 するが、これらにより本発明は何ら制限を受けるもので はない。なお、実施例中に示す測定値は以下に示す条件 で測定を行ない、算出したものである。

(1) 成形性

成形体を金型から取り出す際の金型への粘着性を下記に 示す基準で3段階評価を行った。

- 金型への粘着が全くなく抵抗なく取り出せ、変形も なかった
- △ 金型への粘着や変形がわずかに発生したが、実用上 問題がなかった
- × 金型への粘着が発生し、取り出しに負荷を必要とし、また、負荷をかけたために、成形体に明らかな変形が生じた

(2) 相対結晶化度

成形体を直径が5mmで置さが10mg程度の鱗片状に削り出し、示差走査熱量計(パーキンエルマー製、商品名「DSC-7」)を用い、JIS-K7121に基づいて昇温測定(示差走査熱量測定)を行い、下記の式に

(7)

より算出した。

【数2】相対結晶化度(%)=(ΔHm-ΔHc)/Δ Hm ×100

△Hm:乳酸系樹脂の融解熱量

ΔHC:乳酸系樹脂の結晶化熱量

(3) 耐衝撃性 (アイゾット衝撃試験)

成形体を幅10mm×長さ80mm×厚み4mmとなるように直接成形するか、または得られた成形体からこの大きさの試料を切り出し、JIS一K7111に基づき、安田精機製作所製の万能衝撃試験機(型番258)を用い、ノッチ付(ノッチタイプA)、エッジワイズでアイゾット衝撃試験を行った。単位は、KJ/m²である。

(4) 耐勢性

成形体を100℃の熱風オーブン中に30分間静置した後、目視評価を行った。評価基準は、目視で変形が認められなかったものを記号「○」、わずかに変形が認められたものを「△」、明らかに変形したものを「×」で示した。

(5) 乳酸系樹脂の重量平均分子量

東ソー(株)製のゲルパーミエーションクロマトグラフィーHLC-8120GPCに、(株)島津製作所製のクロマトカラムShim-PackシリーズのGPC-800CPを装着し、溶媒としてクロロホルムを用い、溶液濃度0.2wt/vol%、溶液注入量200μl、溶媒流速1.0ml/分、溶媒温度40℃で測定を行い、ポリスチレン換算で乳酸系樹脂の角量平均分子量を算出した。ただし用いた標準ポリスチレンの重量平均分子量は、2,000,000、670,000、110,000、35,000、10,000、4.000、600である。

(6) 湿熱耐久性(分子量保持率)

成形体を、温度85℃、湿度85%に調整したタバイエスペック製の恒温恒湿機LH-112中に30時間静置した後の乳酸系樹脂の重量平均分子量を測定した。恒温恒湿機に入れる前と後の乳酸系樹脂の重量平均分子量から分子量保持率(%)を下記式により算出し、下記に示す基準に基づき評価を行った。

【数3】分子量保持率(%)=(試験後の分子量/試験 前の分子量)×100

〇 分子量保持率が75~100%のもの

△ 分子量保持率が50~74%のもの × 分子量保持率が0~49%のもの

【0029】 (実施例1) L一乳酸: D-乳酸=99: 1 である乳酸系樹脂 (A) (カーギル・ダウ社製、商品 名「NatureWorks4031D」、重量平均分 子量20万)と、脂肪族ポリエステル樹脂(B)とし て、ガラス転移温度(Tg)がー45℃であるポリプチ レンサクシネートアジペート(昭和高分子(株)製、商 品名「ピオノーレ3003」)とを質量比で80:20 の割合にブレンドした組成物100質量部に対して、加 水分解防止剤(C)としてオクチルシラン処理シリカ (日本エアロジル社製、商品名「R805」)を8質量 部プレンドし、これを三菱重工業(株)製の小型同方向 2軸押出機を用い、200℃でコンパウンドして原料ペ レットを作成した。得られた原料ペレットを、アイゾッ ト試験片形状の金型を備えた日精樹脂工業社製の小型射 出成形機「PS40E5A」に投入し、シリンダー温度 200℃、金型温度80℃、成形サイクル60秒で射出 成形を行い、成形体を得た。得られた成形体について、 成形性、耐衝撃性、耐熱性、湿熱耐久性の評価を行っ た。また、得られた結果について、総合評価を行い、全 てにおいて優れている場合を「O」、実用レベル以上で ある場合を『△』、実用不可能である場合を「×」で示 した。これらの結果を表1に示す。

【0030】(比較例1)実施例1において、加水分解 防止剤を使用しなかった以外は実施例1と同様にして成 形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と 同様の評価を行った。その結果を表1に示す。

【0031】(実施例2~5) 実施例1において、加水分解防止剤(C)の種類および添加量(単位は質量部)を表1に示すように変更した以外は実施例1と同様にして成形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表1に示す。

【0032】(比較例2~3) 実施例3において、加水分解防止剤(C)の承加量(単位は質量部)を表1に示すように変更した以外は実施例3と同様にして成形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表1に示す。なお、比較例3の成形体はブリードを起こしていることが確認された。

[0033]

【表1】

								<u> </u>	
		実施例1	比較例1	実施例2	実施例3	比較例2	比較例3	実施例4	突热例5
(A)	L:DH	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1
	種類	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 2003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	3003 ピオノーレ	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003
(B)	Tg (°C)	-45	-45	-45	-45	-45	-45	-45	-45
	Tm (°c)	95	95	95	95	95	95	95	95
	(B)の 合比	80/20	80/20	BO/20	80/20	80/20	80/20	80/20	80/20
(c)	12.55	オクチルシ ラン処理シ リカ・1	-	応測性マ イカ+2	流動パラ フィン・3	流動パラ フィン+3	決助パラ フィン+3	EVA+4	芳香集ポ リカルポ ジイミド。 5
	1	8. O	_	2. 0	5. O	0. 05	12. 0	10. 0	1. 0
金型温	速(℃)	80	80	80	80	80	80	80	80
	トイクル 9)	60	60	. 60	60	80	60	60	60
成系	5性	0	. 0	0	0	0	×	0	0
御対館(9)	議化度 6)	91	85	92	100	88	100	87	8,8
	学性	3. 9	4. 5	4. 3	4. 9	4. 5	2. 4	5. 8	4. 4
耐息	b id	0	0	0	0	, O.	0	0	0
a a a a a	的久性	0	×	0	0	×	0	0	Ó
総合	評価	0	. ×	0	0	×	×	0	0

- *1 オクチルシラン処理シリカ: 日本エアロジル社製、R805
- *2 酒滑性マイカ:トピー工業社製、4C-Ts
- *3 流動パラフィン:和光純薬社製、試薬
- *4 EVA:東ソ―社製、UE537
- *5 芳香族ポリカルポジイミド:バイエル社製、スタバクゾールP

【0034】(実施例6)L-乳酸:D-乳酸=95: 5である乳酸系樹脂(A)(カーギル・ダウ社製、商品 名「NatureWorks4050D」、重量平均分 子量20万)と、脂肪族ポリエステル樹脂(B)とし て、ガラス転移温度(Tg)がー45℃であるポリブチ レンサクシネートアジペート(昭和高分子製、商品名 「ピオノーレ3003」)とを質量比で90:10の割 合にプレンドした組成物100質量部に対して、加水分 解防止剤(C)としてオクチルシラン処理シリカ(日本 エアロジル社製、商品名「R805」)を1.5質量部 プレンドし、これを三菱重工(株)製の小型同方向2軸 押出機を用い、200℃でコンパウンドして原料ペレッ トを作成した。得られた原料ペレットを、アイゾット試 験片形状の金型を備えた日精樹脂工業社製の小型射出成 形機「PS40E5A」に投入し、シリンダー温度20 0℃、金型温度110℃、成形サイクル30秒で射出成 50

形を行い、成形体を得た。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表1に示す。 【0035】(実施例7)実施例6において、脂肪族ポリエステル樹脂(B)をポリブチレンサクシネート(昭和高分子(株)製、商品名「ピオノーレ1003」)に変更し、成形条件として金型温度を84℃、成形サイクルを200秒に変更した以外は実施例6と同様にして成形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0036】(実施例8)実施例7において、脂肪族ポリエステル樹脂(B)をポリカプロラクトン(ダイセル化学工業(株)製、商品名「プラクセルHー7」)に変更した以外は実施例7と同様にして成形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0037】(比較例4)実施例7において、脂肪族ポ

リエステル樹脂(B)をポリヒドロキシ酪酸/吉草酸共 重合体(ゼネカ社製、商品名「バイオポール」)に変更 した以外は実施例7と同様にして成形体を作製した。得 られた成形体について、実施例1と同様の評価を行っ た。その結果を表2に示す。

【0038】(比較例5) 実施例6において、乳酸系樹脂(A)をL一乳酸: D一乳酸=88:12の乳酸系樹脂(カーギル・ダウ社製、商品名「NatureWorks4060D」、重量平均分子量20万)に変更し、乳酸系樹脂(A)と脂肪族ポリエステル樹脂(B)の配合比を表2に示すように変更し、成形条件を金型温度84℃、成形サイクルを200秒に変更した以外は実施例6と同様にして、成形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表

2に示す。

【0039】(実施例9~10、比較例6) 実施例6において、乳酸系樹脂(A)の種類を実施例1と同様の乳酸系樹脂(カーギル・ダウ社製、商品名「Nature Works4031D」、重量平均分子量20万)に変更し、乳酸系樹脂(A)と脂肪族ポリエステル樹脂

(B) の配合比を表2に示すように変更し、また、金型 温度と成形サイクルを表2に示すようにした以外は実施 例6と同様にして、成形体を作製した。得られた成形体 について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を 表2に示す。

[0040]

【表2】

		実施例6	実施例7	実施例8	比较例4	. 比較例5	実施例9	実施例10	比較例6
(A)の	L:D比	95:5	95:5	95:5	95:5	88:12	99:1	99:1	99:1
	85	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 1003	プラクセ ル Hー7	バイオ ポール	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003
(B)	Tg (°C)	-45	-30	-60	5	-45	-45	-45	-45
	Tm (°C)	95	115	60	165	95	95	95	95
	(8)の	90/10	90/10	90/10	90/10	80/20	80/20	60/40	40/60
(C)	租赁	ポリカル ポジイミド + 6	ポリカル ポジイミド	ポリカル ポジイミド ・8	ポリカル ポジイミド +8	ポリカル ポジイミド +6	ポリカル ポジイミド • 6	ポリカルボ ジイミド • 6	ポリカル ポジイミト +6
(6)	•	1. 5	1. 5	1. 5	1. 5	1. 5	1. 5	1. 5	1. 5
	(温度	. 110	84	84	84	84	60	84	. 84
	ナイクル 砂)	30	200	200	200	200	200	60	60
咸	形性	Δ	0	Δ	O	×	Δ	Δ	Δ
	結晶 E(%)	100	80	82	84	結晶化 せず	48	95	96
	が が が が が が で が り が り り り り り り り り り り	3. 9	2. 9	3. 9	i. 9	4. 5	4. 6	5. 5	7. 0
耐	験性	0.	0	Δ	0	×	Δ	· 🛕	×
德島	耐久性	0	0	. Δ	О.	Δ	0	Δ	×
松台	評価	Δ	. Δ	Δ	×	×	Δ.;	. Ф	×

*6 ポリカルボジイミド:日清紡績(株)製、カルボジライトHMV-8CA 【0041】(実施例11)実施例1で用いた原料ペレ ト温度が100℃と ットを丁ダイを備えた三菱重工業(株)製の単軸押出機 ストにより金型内に に投入し、パレル温度200℃で押出を行い、その後キャストロールで急冷して、シートを得た。得られたシー し、成形条件として トを繋成形機(三和興業社製、「PLAVAC-FE3 間を30秒とした。 6PH型」)にクランプし、赤外線ヒータを用いてシー 50 施例1と同様の評価

ト温度が100℃となるように予熱した後、プラグアシストにより金型内に押し込んで予備成形を行なった。次いで、金型内を真空にしてトレー状に成形した。ただし、成形条件として金型を75℃に加熱し、金型接触時間を30秒とした。得られたトレー状成形体について実施例1と同様の評価を行ったところ、相対結晶化度60

(10)

特開2002-309074

96、耐衝撃性4. 5 K J / mm² であり、成形性、耐熱性、湿熱耐久性ともに評価は「O」であった。 【0042】

【発明の効果】以上、詳しく説明したように、本発明に

よれば乳酸系樹脂が本来有している生分解性をほとんど 損なうことなく、優れた耐熱性、耐衝撃性、湿熱耐久性 を同時に具備した乳酸系樹脂の樹脂組成物、成形体を提 供することができる。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4F071 AA14 AA43 AA44 AA71 AA84 AA86 AB21 AB26 AC12 AE04 10 BB03 BB05 BC01 4J002 AE032 BB002 CF032 CF181 DE146 DE236 DJ016 DJ036 DJ046 DL006 EP026 FA046 FB096 FB166 FB236 FB256 FD026 FD026